(19)日本国特許庁(JP)

(12)公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開2003-212949A) (P2003-212949A) (43)公開日 平成15年7月30日(2003.7.30)

(51) Int. C 1.7	識別記号		FΙ				テーマコード(参考)
C 0 8 G 18/00)		C 0 8 G	18/00		Н	4F074
C 0 8 J 9/14	1 CFF		C 0 8 J	9/14	CFF		4J002
C 0 8 K 5/52	21		C 0 8 K	5/521			4J034
C 0 8 L 75/04	<u>.</u>		C 0 8 L	75/04			
//(C 0 8 G 18/00)		C 0 8 G	18/00			
審査請		OL			(全8	頁)	最終頁に続く
(21)出願番号	特願2002-190825 (P2002-190825)		(71)出願人			d	\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \
(22) 出願日	平成14年6月28日 (2002. 6. 28)		(72) 発明者	山口県			字部5253番地
(31)優先権主張番号 (32)優先日	特願2001-287593 (P2001-287593) 平成13年9月20日 (2001. 9. 20)		(16) 元明省	埼玉県	川越市今福		台2805番地 セントラ 学研究所内
(33)優先権主張国	日本(JP)	Ì	(72)発明者				
(31) 優先権主張番号 (32) 優先日	特願2001-353756 (P2001-353756) 平成13年11月19日 (2001. 11. 19)		, ,, = ,,	埼玉県	川越市今福		台2805番地 セントラ 学研究所内
(33)優先権主張国	日本(JP)		(74)代理人		371 西 義え	<u> </u>	
							最終頁に続く

(54) 【発明の名称】硬質ポリウレタンフォームまたはポリイソシアヌレートフォームの調製用のプレミックス、該フォームの製造方法および該フォーム

(57)【要約】

【課題】蒸気圧が比較的高いHFC-245faを発泡剤として使用する硬質ポリウレタンフォームまたはポリイソシアヌレートフォームの製造において、実用的規模での取り扱いに適したプレミックス組成物を提供する。

【解決手段】HFC-245faとポリオールを混合する際、常温において液体で分子中に酸素、イオウ、窒素および/またはリン原子を有する鎖状飽和炭化水素類または環状飽和炭化水素類の少なくとも1種類から選ばれた化合物を蒸気圧低減剤として用いることを特徴とするHFC-245faを含有する硬質ポリウレタンフォームまたはポリイソシアヌレートフォーム調製用のプレミックス。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 1 種以上のポリオール、発泡剤、触媒、 整泡剤およびその他添加剤を混合した硬質ポリウレタン フォームまたはポリイソシアヌレートフォームの調製用 のプレミックスにおいて、発泡剤として1.1.1. 3,3-ペンタフルオロプロパンと相溶性の高い化合物 の少なくとも一種類を蒸気圧低減剤として添加した1. 1,1,3,3-ペンタフルオロプロパンを用いること を特徴とする硬質ポリウレタンフォームまたはポリイソ シアヌレートフォームの調製用のプレミックス。

【請求項2】 蒸気圧低減剤として用いる化合物の沸点 が20℃以上であり、なおかつ1,1,1,3,3-ペ ンタフルオロプロパンと完全に混合しうる化合物から選 ばれる請求項1記載の硬質ポリウレタンフォームまたは ポリイソシアヌレートフォームの調製用のプレミック ス。

【請求項3】 蒸気圧低減剤として用いる化合物の分子 中に酸素、イオウ、窒素原子および/またはリン原子を 少なくとも1種類有する化合物から選ばれる請求項1ま ・たは請求項2に記載の硬質ポリウレタンフォームまたは 20 ポリイソシアヌレートフォームの調製用のプレミック ス。

【請求項4】 蒸気圧低減剤として用いる化合物が、カ ーポネート化合物、ケトン類、エステル類、エーテル 類、アセタール類、ニトリル類、アミド類、スルホキシ ド類、スルホラン類、リン酸エステル類から少なくとも Ⅰ種類選ばれる請求項1から請求項3のいずれか1項に 記載の硬質ポリウレタンフォームまたはポリイソシアヌ レートフォームの調製用のプレミックス。

【請求項5】 その他の添加剤に含まれる難燃剤が、 1,1,1,3,3-ペンタフルオロプロパンと相溶性 が高いリン酸エステル類である請求項1に記載の硬質ポ リウレタンフォームまたはポリイソシアヌレートフォー ムの調製用のプレミックス。

【請求項6】 1, 1, 1, 3, 3-ペンタフルオロプ ロバンと相溶性が高いリン酸エステル類がトリス(2-クロロエチル) ホスフェート、トリス (2-クロロプロ ピル) ホスフェート、トリス (ブトキシエチル) ホスフ エート、トリメチルホスフェート、トリエチルホスフェ -ト、トリフェニルホスフェート、トリス(イソプロピ 40 ルフェニル) ホスフェートよりなる群より選ばれる請求 項5に記載の硬質ポリウレタンフォームまたはポリイソ シアヌレートフォームの調製用のプレミックス。

【請求項7】 請求項1乃至請求項6のいずれかに記載 のプレミックスと1種以上のイソシアネートを反応させ ることを特徴とする硬質ポリウレタンフォームまたはポ リイソシアヌレートフォームの製造方法。

【請求項8】 請求項1乃至請求項6のいずれかに記載 のプレミックスを用いることにより得られる硬質ポリウ レタンフォームまたはポリイソシアヌレートフォーム。

【請求項9】 請求項7に記載の方法を用いることによ り得られる硬質ポリウレタンフォームまたはポリイソシ アヌレートフォーム。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、硬質ポリウレタン フォームまたはポリイソシアヌレートフォームの調製用 のプレミックス、硬質ポリウレタンフォームまたはポリ イソシアヌレートフォームの製造方法及び得られる硬質 10 ポリウレタンフォームまたはポリイソシアヌレートフォ ームに関する。

[0002]

【従来の技術】硬質ポリウレタンまたはポリイソシアヌ レートフォームは、発泡剤の存在下、イソシアネートと ポリオール組成物を反応させることにより調製できるこ とは公知であり、工業的には、ポリオール、発泡剤、触 媒、整泡剤およびその他の添加物を混合したプレミック スとイソシアネートを反応させることにより製造するの が一般的である。

【0003】ここで用いられる発泡剤に関し、現在の硬 質ウレタンフォーム用発泡剤等に用いられている1,1 -ジクロロ-1-フルオロエタン(以下HCFC-14 1b) は少ないながらもオゾン層破壊能を有するため過 渡的物質として使用され、2003年末以降全廃される ことが決定されている。そこで、分子中に塩素原子を有 さず、オゾン層破壊能がない1,1,1,3,3-ペン タフルオロプロパン(以下、HFC-245fa)がH CFC-141bの代替物質の一つとして注目されてい

【0004】HCFC-141bは沸点が高く(32 ℃)、また塩素原子を分子中に有するためポリオール成 分に対する溶解度は高く、安定な組成物を形成する。

【0005】一方、HFC-245faは、硬質ウレタ ンフォーム用発泡剤として用いた場合、沸点が15.3 ℃と低く、また分子中に塩素原子を有さないため、HC FC-141bに比較してポリオール成分との混合溶解 性は低く、またポリオール成分との混合物は蒸気圧が高 く、取り扱いに注意を要する。

【0006】HFC-245faを硬質ウレタンフォー ム用発泡剤として用いる方法としては、以下のような方 法が開示されており、例えばHFC-245faを単独 または他の低沸点の炭化水素系等公知の発泡剤との混合 系が特開平2-235982号公報、特開平5-239 251号公報等に開示されている。

【0007】また、HFC-245faにHFC-36 5 m f c 、 H F C - 1 3 4 a 等フッ素系発泡剤を混合し た系 (特開平9-71628号公報、特開平10-87 774号公報、WO9827145号公報、特開平11 -49886号公報等)が知られており、シクロペンタ 50 ン、シクロヘキサンと混合した系(特開平11-343

30

3

326号公報) も開示されている。

[0008]

【発明が解決しようとする課題】HFC-245fa は、前述のようにポリオール成分と混合すると溶解性が 低いため濃度勾配ができやすく、また比較的蒸気圧が高 く取り扱いが困難であるという問題があった。

[0009]

【課題を解決するための手段】本発明者らはかかる問題点に鑑み、実用的規模での取り扱いに適したHFC-245fa組成物の安定方法を確立するべく、HFC-245faの蒸気圧を低減する方法について鋭意検討を加えたところ、HFC-245faと相溶性の高い特定の化合物を添加することでHFC-245faの蒸気圧が低下し、さらにプレミックスの蒸気圧が低下することを見いだし、本発明に到達したものである。

【0010】すなわち、本発明は、ポリオール、発泡剤、触媒、整泡剤およびその他添加剤を混合した硬質ポリウレタンフォームまたはポリイソシアヌレートフォームの調製用のプレミックスにおいて、発泡剤としてHFC-245faと相溶性の高い化合物の少なくとも一種類を蒸気圧低減剤として添加したHFC-245faを用いることを特徴とする硬質ポリウレタンフォームまたはポリイソシアヌレートフォームの調製用のプレミックスである。

【0011】ここで、上記蒸気圧低減剤として用いる化合物は、沸点が20℃以上であり、なおかつHFC-245faと完全に混合しうる化合物である。分子中に酸素、イオウおよび/または窒素原子を少なくとも1種類有し、具体的には、カーボネート化合物、ケトン類、エステル類、エーテル類、アセタール類、ニトリル類、ア30ミド類、スルホキシド類、スルホラン類、リン酸エステル類から少なくとも一種類選ばれる化合物である。

【0012】また、本発明は、その他の添加剤に含まれる難燃剤が、HFC-245faと相溶性が高いリン酸エステル類である上記の硬質ポリウレタンフォームまたはポリイソシアヌレートフォームの調製用のプレミックスである。

【0013】さらに、本発明は、上記のプレミックスとイソシアネートを反応させることを特徴とする硬質ポリウレタンフォームまたはポリイソシアヌレートフォームの製造方法である。

【0014】さらに、本発明は、上記のプレミックスまたは上記の方法を用いて得られる硬質ポリウレタンフォームまたはポリイソシアヌレートフォームである。

[0015]

【発明の実施の形態】本発明は、ポリオール、発泡剤、 触媒、整泡剤およびその他添加剤を混合した硬質ポリウ レタンフォームまたはポリイソシアヌレートフォームの 調製用のプレミックスにおいて、発泡剤としてHFC-245faと相溶性の高い化合物の少なくとも一種類を 蒸気圧低減剤として添加したHFC-245faを用いることを特徴とする硬質ポリウレタンフォームまたはポリイソシアヌレートフォームの調製用のプレミックスである。

【0016】本発明のプレミックスにおいて、HFC-245fa、ポリオール成分、整泡剤、触媒、その他の添加剤、蒸気圧低減剤の最適組成は、用途、ポリオールの種類、整泡剤、触媒、その他の添加剤および蒸気圧低減剤の種類に依存する。混合物組成は任意でよいが、HFC-245faとポリオールとの重量比が、ポリオール100重量部に対し、HFC-245faは1~80重量部であることが望ましく、発泡体の物性および経済性から好適には10~60重量部が望ましい。

【0017】本発明のプレミックスで用いる蒸気圧低減剤は、HFC-245faの蒸気圧を下げることを目的とするが、ボリオール成分に対するHFC-245faの溶解度を増大することにより蒸気圧の低下をもたらす作用もあると思われる。すなわち、ボリオール成分に対するHFC-245faの溶解助剤としての働きもある。したがってボリオールと245fa双方に親和性を有し、かつ蒸気圧を低下しうる高い沸点を有することが望ましい。

【0018】また、ポリウレタン発泡およびポリイソシアヌレート発泡では塩基性のアミン触媒を用いるので、反応性に影響を及ぼす塩基性の物質は望ましくない。さらにポリオール成分中には塩基性の触媒が含まれるため、塩基に対して安定な化合物であることが好ましい。このような条件に適した化合物としては酸素、窒素、イオウ,リン等のヘテロ原子が含まれる鎖状飽和炭化水素系ならびに環状飽和炭素系溶媒が挙げられる。具体的には、カーボネート化合物、ケトン類、エステル類、エーテル類、アセタール類、ニトリル類、アミド類、スルホキシド類、スルホラン類、リン酸エステル類等が挙げられる。

【0019】カーボネートとしては、ジメチルカーボネ ート、ジエチルカーボネート等が例示され、ケトン類と しては、アセトン、メチルエチルケトン、ジエチルケト ン、シクロヘキサノン等の炭素数2~6の鎖状または環 状ケトンが例示でき、エーテル類としては、ジメチルエ ーテル、メチルエチルエーテル、ジエチルエーテル、ジ プチルエーテル、t-プチルメチルエーテル、1,2-ジメトキシエタン、フラン、テトラヒドロフラン、テト ラヒドロピラン等の炭素数2~6の鎖状または環状エー テルがあげられ、アセタール類としてはジメトキシメタ ン、ジエトキシエタン、1-ジメトキシエタン、1,1 ージエトキシエタン、2,2ージメトキシプロパン、 1,3-ジオキソラン等鎖状または環状アセタールが挙 げられる。エステル類としては、ギ酸メチル、ギ酸エチ ル、ギ酸n-プロピル、ギ酸n-ブチル、酢酸メチル、 50 酢酸エチル、酢酸nープロピル、酢酸nーブチル、ァー

ブチロラクトン、ァーカプロラクトン、ァーバレロラク トン、δーパレロラクトン等から選ばれ、ニトリル類と しては、アセトニトリル、プロピオニトリル、ブチロニ トリル等から選ばれ、アミド類としてはアセトアミド、 N, N-ジメチルホルムアミド、N, N-ジエチルホル ムアミド、N, Nージメチルアセトアミド、N, Nージ エチルアセトアミド、2-ピロリドン、N-メチルー2 ピロリドン等から選ばれ、スホキシド類としては、ス ルホキシド、ジメチルスホキシド、ジエチルスルホキシ ド等から選ばれ、スルホラン類としてはスルホラン、3 ーメチルスルホラン等から選ばれることが望ましい。リ ン酸エステルとしては、トリス(2-クロロエチル)ホ スフェート、トリス (2-クロロプロピル) ホスフェー ト、トリス (プトキシエチル) ホスフェート、トリメチ ルホスフェート、トリエチルホスフェート、トリフェニ ルホスフェート、トリス (イソプロピルフェニル) ホス フェート等が挙げられる。またこれらの化合物は、単独 または2種類以上の混合物として用いることもある。

【0020】蒸気圧低減剤の量は特に限定されないが、一般に対象有機物に対する蒸気圧低減剤量が多い方が蒸気圧低下に際して有利であるが、多すぎる場合は発泡剤の特性を損なうので発泡体の物性に好ましくなく、反対に少なすぎる場合は蒸気圧低下効果が少ない。したがって、発泡剤100重量部に対して蒸気圧低減剤0.1~80重量部であり、1~50重量部が好ましい。

【0021】ポリオール成分は、ポリオールに整泡剤、 触媒および助発泡剤の水を加えた成分から構成される が、それぞれポリオール100重量部に対して、0.1 \sim 3.0重量部添加したものが好ましい。

【0022】本発明で用いられるポリオールとしては、通常ポリウレタンフォームに使用されるポリオールを用いることができるが、とりわけ多価アルコールであるエチレンオキシド、プロピレンオキシド、エチレングリコール、グリセリン、トリメチロールプロパン、ペンタエリストール、ソルビトール、シュクロース、ビスフェノールA等と、エチレンジアミン等の脂肪族アミンまたはトリレンジアミン等の芳香族アミンと付加重合させて得られたポリオール、並びにポリエスルポリオール等が挙げられる。これらのポリオールは、1種以上用いればよく、2種以上を混合して用いる場合もある。

【0023】整泡剤としては、通常有機ケイ素化合物系の界面活性剤が用いられ、東レシリコーン(株)製SH-193、SH-195、SH-200またはSRX-253等、信越シリコーン(株)製F-230、F-305、F-341、F-348、日本ユニカー(株)製L-544、L-5310、L-5320、L-5420、L-5720または東芝シリコーン(株)製TFA-4200、TFA-4202等が挙げられる。

【0024】触媒は通常ウレタンフォーム分野で用いら ルメタンジイソシアネート、トリレンジイソシアネート れるものであれば特に制限はなく、アミン系触媒または 50 等の芳香族系イソシアネート、イソホロンジイソシアネ

有機金属系触媒を用いることができる。これらの例としては、トリメチルアミン、トリエチルアミン、Nーメチルモルホリン、トリメチルアミノエチルピペラジン、N, Nージメチルアミノエチルニーテル、ペンタメチルジエチレントリアミン、N, Nージメチルシクロヘキシルアミン、テトラメチルヘキサメチレンジアミン等のアミン系触媒、並びにジブチルス錫ジラウレート、ラウリン酸錫ジクロリド、オクタン酸カリウム、ナフテン酸コバルト、ナフテン酸ニッケル等が10挙げられる。これらの触媒は、1種または2種以上を使用することができる。

【0025】その他添加剤として用いられる難燃剤において、HFC-245faと相溶性が高い化合物を混合するとプレミックス蒸気圧低減作用を有することが見出された。そのような化合物として硬質ポリウレタンフォームまたはポリイソシアヌレートフォームに使用されうるリン酸エステルがあり、トリス(2-クロロエチル)ホスフェート、トリス(2-クロロプロピル)ホスフェート、トリス(ブトキシエチル)ホスフェート、トリメチルホスフェート、トリエチルホスフェート、トリフェニルホスフェート、トリス(イソプロピルフェニル)ホスフェート等が挙げられる。

【0026】これらの難燃剤はポリオール100重量部に対して $10\sim30$ 重量部用いられるため蒸気圧低減効果は大きく、これらの使用量を増加すれば相対的に蒸気圧低減剤を減少することができる。

【0027】本発明のプレミックスにおいて、さらにポリオールに対する発泡剤の溶解度を増すために、炭化水素系および/またはフッ素系界面活性剤を所定量添加することもできる。またHFC-245 faに溶解性の高いポリオールを用いることにより、さらにポリオール混合物の蒸気圧の低下が期待できる。この場合、さらに界面活性剤を添加してもよく、特に限定されない。

【0028】本発明のプレミックスには、必要に応じて α —メチルスチレン、イソプロペニルトルエン等のHFC-245fa分解抑制剤(安定剤)を添加することもできる。

【0029】本発明のプレミックスは、発泡剤としてHFC-245faと相溶性の高い化合物の少なくとも一種類を蒸気圧低減剤として添加したHFC-245faを用い、ポリオール、整泡剤、触媒、その他の添加物と混合することにより調製されるが、蒸気圧低減剤は個別にポリオール、整泡剤、難燃剤または触媒等と混合してもよい。

【0030】上記プレミックスと既知のイソシアネート 化合物を反応させることにより、ポリウレタンフォーム またはポリイソシアヌレートフォームを製造することが できる。ポリイソシアネート化合物としては、ジフェニ ルメタンジイソシアネート、トリレンジイソシアネート 等の芳香族系イソシアネート、イソホロンジイソシアネ 7

ート等の脂肪族系イソシアネート及びそれらのプレポリマー型変性体等が用いられる。これらのイソシアネートは、1種または2種以上使用することができる。

【0031】ポリオール全量に対するイソシアネート (イソシアネート指数) は通常ポリウレタンフォームの 場合 $80\sim130$ 、イソシヌレート変性硬質ポリウレタンフォームの場合 $150\sim300$ の範囲とすることが望ましい。

【0032】本発明のHFC-245faと相溶性の高い化合物の少なくとも一種類を蒸気圧低減剤として添加 10 したHFC-245fa組成物は、溶剤、エアゾール用プロペラント、冷媒、プラスチックフォーム用発泡剤等多岐の用途に適応可能であるが、特にプラスチックフォーム用用発泡剤、中でも硬質ポリウレタンフォーム、イソシアヌレートフォーム等の発泡剤に用いることが好ましい。該HFC-245fa組成物の実際的な適用に関しては、ポリオール成分の他、イソシアネートに部分的に混合してもよく、特に限定されない。 *

* [0033]

【実施例】次に本発明を実施例によりさらに詳細に説明 するが、本発明はこれらの例によってなんら限定される ものではない。

【0034】 [実施例1~30] 氷令した50m1SU S製円筒型容器に蒸気圧低減剤として10重量%の表1 に示す化合物を含むHFC-245fa混合物10gを 入れ、上部に圧力センサー(VALCOM Press ure Transducer VPRNP-A4-1 700kPa(abs)-5)を装着し、液体窒素凍結 後真空脱気した。これを所定の温度(50℃)に設置して、圧力変化を測定した。圧力値が一定になったところ を終点とした。結果を表1に示した。

【0035】 [比較例1、2] 実施例1~30と同様にして、表1に示す化合物を10重量%添加または添加せずに圧力を測定した。結果を表1に示した。

[0036]

【表1】

実施例	化合物 (蒸気圧低波剤)	圧力, k P a	活量、%
実施例 1	1, 3-ジオキソラン	286	8 4
実施例 2	ジメトキシメタン	291	8.6
実施例 9	オルトギ酸メチル	285	8 4
实施例 4	オルト酢酸トリメチル	291	8.6
実施例 5	nープチルエーテル	300	88
実施例 6	テトラヒドロフラン	289	8 5
実施例7	t ープチルメチルエーテル	287	8 4
実施例8	アセトン	271	80
実施例 9	アセチルアセトン	286	8 4
実施例10	シクロヘキサノン	278	8 2
実施例11	メチルイソプチルケトン	287	8 4
実施例12	酢酸プチル	292	8 6
実施例13	アセトニトリル	249	78
実施例14	イソプチロニトリル	287	79
実施例15	N-メチル-2-ピロリドン	277	8 1
実施例16	ジメチルカーポネート	283	83
実施例17	ジメチルホルムアミド	274	81
実施例18	スルホラン	306	90
突旋例19 ·	3-メチルスルホラン	302	8 9
突旋例20	ジメチルスルホキシド	276	81
突旋例21	アセトニトリル/アセトン(50/50)	260	76
実施例22	アセトニトリル/y* メトキシメタン (50/50)	263	77
実施例23	}},(2-}==7' =t" #)\$2,7±-}	314	92
実施例24	トリメチルホスフェート	297	87
実施例25	トリエチルホスフェート	302	8.8
实施例26	ギ酸メチル	305	90
突流例27	1. 2-ジメトキシエタン	296	8 7
実施例28	1, 2ージメトキシプロパン	294	8.6
実施例29	1, 1ージエトキシエタン	287	84
実施例30	γープチロラクトン	290	8.5
比較例1	なし(HFC-245fa単体)	340	100
比較例 2	シクロペンタン	933	98
25.H. /7770	-2456 現今編書#E / TIPC-2456 単体書	-A	

活量=(HPC-245fa 混合物蒸気圧/HPC-245fa 単体蒸気圧) × 100 7tk=トタル/7tk>(50/50)、7tk=トタル/ジメトキンタン(60/50): 等度量混合物

【0037】HFC-245fa単独の系(比較例1) すると、蒸気圧低減剤を添加した系において明らかな蒸と蒸気圧低減剤を添加した系(実施例 $1\sim25$)を比較 50 気圧低減効果が認められた。また、その効果の度合い

は、シクロペンタンを添加した系(比較例2)よりも顕 著であった。

【0038】 [実施例31~33] エステル系ポリオー ルA (東邦理化 (株) 製、OH価=3 1 4 mg K OH/ g、粘度=2370mPa·s/25℃) 50gに対 し、蒸気圧低減剤として10重量%の表2に示す化合物 を含むHFC-245fa混合液10gを加え、攪拌混 合後このうち30gを50mlSUS製円筒型容器に移 し、上部に圧力センサー(VALCOM Pressu re Transducer VPRNP-A4-17*10

*00kPa (abs) - 5) を装着し、液体窒素凍結後 真空脱気して、所定の温度(50℃)に設置して、圧力 変化を測定した。圧力値が一定になったところを終点と した。結果を表2に示した。

【0039】 [比較例3] HFC-245 f aのみを用 いて、実施例31~33と同様にして圧力を測定した。 結果を表2に示した。

[0 0 4 0]

【表2】

化合物 (蒸気圧低減剤)	圧力(kPa)	活量、(%)
アセトニトリル	1 3.4	7 9
アセトン	137	8 1
アセトニトリル/アセトン(50 / 50)	135	80
なし (HFC-245fa 単体)	169	100
	アセトニトリル アセトン 7tにトタル/7tトン (50/50)	アセトニトリル 13.4 アセトン 13.7 7セトシ/7セトン (50/50) 13.5

活量=(HFC-245fa 混合物蒸気圧/HFC-245fa 単体蒸気圧) × 100

アセトニトワル/アセトン(50/50): 等重量混合物

【0041】HFC-245fa単体の系(比較例3) と蒸気圧低減剤を添加した系(実施例31~33)を比 較すると、蒸気圧低減剤を添加した系において明らかな 蒸気圧低減効果が認められた。

【0042】 [実施例34~43] エステル系ポリオー ルA (東邦理化 (株) 製、OH価=314mgKOH/ g、粘度=2370mPa·s/25℃) およびエーテ ルポリオールB(三井武田ケミカル製、OH価=755 mgKOH/g、粘度=45000mPas/25℃) の混合物 100 重量部を用い表 3 に示す組成のプレミッ クス溶液を氷冷下作成した。このプレミックス50gを 上部に圧力センサー(VALCOM Pressure

Transducer VPRNP-A4-1700 kPa(abs)-5)を装着した50mlガラス製耐 30 圧容器に入れ、空気存在下マグネチックスターラーで攪 拌し50℃にて蒸気圧を測定した。表4に結果を示し た。

【0043】 [比較例4] HFC-245faのみを用 いて、実施例34~43と同様にして圧力を測定した。 結果を表4に示した。

[0044] 20

【表3】

組成	重量部
ポリオールA	7 0
ポリオールB	3 0
難燃剤(種類は安4に記載)	15
SH-193(東レシタコーン製:整泡剤)	1
酢酸カリウム	2
PC-41(三共エアフ*ロタ*外製:触媒)	2
水 .	2
発泡剤	5 0

[0 0 4 5]

【表4】

	発泡剤	難燃剂	煮気圧、kPa
比較例 4	HFC-245fa	なし	986
実拡例34	HFC-245fa	TCPP	368
実施例35	HFC-245fa + DMSO	TCPP	338
実施例36	HFC-245fa + DMSO	TEP	286
突旋例37	HFC-245fa + DMSO/2" / 149/4"	TCPP	313
実施例38	HFC-245fa + DMSO/717t1* 7757	TCPP	809
突旋例 8 9	HFC-245fa + DNSO/4' #154	TCPP	821
実施例40	HFC-245fa + DMSO/1,3-5* # 1972	TCPP	312
実放例41	HFC-245fa + 7-75-9972	TCPP	842
实施例42	HFC-245fa + スルホラン	TCPP	346
実施例43	HFC-245fa + N-Jff-2-t' 051'	TCPP	339

DMSO: ジメチルスルホキシド、HFC-245faに対し10重量光能加

DMS O/9" 外科がり、 テトラヒト"ロフラン、ギー酸がかまたは1,3-ジー科ソラン: それぞれ 1 0 重量光添加

γープチロラクトン、スルホラン、Nーメチルー2ーピロリドン:10重量%採加

TCPP: トリス (2-クロロプロピル) ホスフェート

TEP: トリエチルホスフェート

【0046】HFC-245fa単体の系(比較例4) と蒸気圧低減剤あるいは難燃剤を添加した系(実施例3 50 を添加した系において明らかな蒸気圧低減効果が認めら

4~43)を比較すると、蒸気圧低減剤あるいは難燃剤

れた。

【0047】[実施例44~53] エステル系ポリオールA(東邦理化(株)製、OH価=314mgKOH/g、粘度=2370mPa·s/25℃) およびポリエーテルポリオールC(住化バイエルウレタン製、OH価=467mgKOH/g、粘度=3300mPas/25℃) の混合物100重量部を用い表5に示す組成のプレミックス溶液を作成した。このプレミックスとイソシ*

*アネート(三井武田ケミカル製コスモネートM-20 0)199重量部を攪拌混合後、反応性を測定した。表 6に結果を示した。

【0048】 [比較例5] HFC-245 f a のみを用いて、実施例 $44\sim5$ 3 と同様にして圧力を測定した。結果を表6に示した。

[0049]

【表5】

組成	重量部
ポリオールA	5 0
ポリオールC	5 0
SH-193 (東レシリコーン製):整泡剤	1
酢酸カリウム	2
PC-41 (三共エアプロダクト製): 触媒	2
水	2
HFC-245fa	3 0

[0050]

※ ※【表6】

	発泡剤	が#時間、秒	ライズ時間、秒
比較例 5	HFC-245fa	3 4	5 2
实施例 4 4	245fa + アセトン	26	5 O
实施例 4 6	245fa + Tt1=19N	3 2	56
実施例 4 6	2 4 5 f a + 7thy/7th=134	31	58
実施例 4 7	245fa + DMSO	3 2	5 5
実施例48	2 4 5 f a + DMSO/3° \$149 \$77	3 1	53
実施例49	2 4 5 f a + DMSO/7}7tl*#777	3 2	5 2
实施例50	2 4 5 f a + DNSO/**#37"	3 2	5 5
実施例51	2 4 5 f a + DMSO/1, 3-5" # # 777	3 1	5 4
実施例52	245 f a + y-プチロラクトン	30	5 3
实施例52	245fa + スルホラン	3 8	5 2
实施例53	2 4 5 f a + N-Jf#-2-t' ujl'y	29	5.0

アセトン、アセトニトリル: HFC-245faに対し10重量%添加

アセトン/アセトニトリル: HFC-245faに対しそれぞれ5重量%添加

DMSO: HFC-245faに対し10重量%添加

DMS O/ジメトキンメタン、テトラヒト゚ロフラン、ギ酸メチルまたは1,3-ジメキクラン:それぞれ1 0重量%級加 γープチロラクトン、スルホラン、Nーメチルー2ーピロリドン: 10重量%級加

【0051】HFC-245fa単体の系(比較例5)と蒸気圧低減剤を添加した系(実施例44~53)を比較すると、ゲル時間、ライズ時間共に同等であり、反応性に顕著な差異は認められなかった。

[0052]

★【発明の効果】本発明の方法によると、HFC-245 faを発泡剤として使用したプレミックスにおいて、ヘ テロ原子を含んだ化合物を添加することによりポリオー ル成分への溶解性を向上し、さらに蒸気圧を低減できる ため、取り扱いを容易にするという効果を有する。

【手続補正書】

【提出日】平成14年9月19日(2002.9.19)

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0047

【補正方法】変更

【補正内容】

【0047】 [<u>実施例44~54</u>] エステル系ポリオールA (東邦理化 (株) 製、OH価=314mgKOH/

g、粘度=2370 mPa・s/25℃)およびポリエーテルポリオールC(住化バイエルウレタン製、OH価=467 mg KOH/g、粘度=3300 mPas/25℃)の混合物100重量部を用い表5に示す組成のプレミックス溶液を作成した。このプレミックスとイソシアネート(三井武田ケミカル製コスモネートM-200)199重量部を攪拌混合後、反応性を測定した。表6に結果を示した。

【手続補正2】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】 0 0 4 8

【補正方法】変更

【補正内容】

【0048】 [比較例5] HFC-245 faのみを用

いて、実施例44~54と同様にして圧力を測定した。

結果を表6に示した。

【手続補正3】

【補正対象書類名】明細書 【補正対象項目名】0050 【補正方法】変更 【補正内容】 【0050】 【表6】

	発抱剤	竹/時間、砂	ライス゚時間、秒
比較例 5	HFC-245fa	3 4	5 2
突旋例 4 4	245fa + 7th>	26	5.0
实施例 4 5	245fa + アセトニトリル	3 2	5.6
実施例46	2 4 5 f a + 7thy/7th=15#	9 1	5.8
突施例47	245fa + DMSO	9 2	5 5
実施例48	2 4 5 f a + DMSO/y* # + \$ 2 7 7	3 1	6.8
突施例 4.9	245fa + DMSO/7 5t 1777	3 2	5.2
実施何 6 0	2 4 5 f a + DMSO/4"####	3 2	. 55
突蛇領 5 1	2 4 5 f a + DMSO/1, 3-3° #\$157	31	64
突舷例 6 2	245fa +ャープチロラクトン	8 0	6.8
夹脏例 5 3	245fa + スルホラン	8 3	5 2
実施例 5 4	2 4 5 f a + N-/7/1-2-t' vil'y	2.8	5 0

アセトン、アモトニトリル: HFC-245faに対し10宣奏%数型 アセトン/アセトニトリル: HFC-245faに対しそれぞれ5重量%影型

DMSO: HFC-245faに対し10重量%報知

DMS O/ゲ メトヤンチタン、テトラヒドロフラン、ギ酸ナチル虫たは1,3-ジネセナラン:それぞれ10重量%級加 ッープチロラクトン、スルホラン、Nーメチルー2ーピロリドン: 10重量%能加

【手続補正4】

【補正対象書類名】明細書 【補正対象項目名】 0 0 5 1

【補正方法】変更

【補正内容】

【0051】HFC-245fa単体の系(比較例5)と蒸気圧低減剤を添加した系(<u>実施例 $44\sim54$ </u>)を比較すると、ゲル時間、ライズ時間共に同等であり、反応性に顕著な差異は認められなかった。

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7

識別記号

FΙ

テーマコード(参考)

C 0 8 G 101:00) C 0 8 L 75:04

C 0 8 G 101:00 C 0 8 L 75:04

(72)発明者 高田 直門

埼玉県川越市今福中台2805番地 セントラ ル硝子 株式会社化学研究所内 F ターム(参考) 4F074 AA78 AA79 AA80 AA81 AA83

AD03 AD07 AD11 AD13 AD16

AG10 BA72 BA74 BC11

4J002 CK021 EB066 EW057 FD137

FD326

4J034 BA03 DA01 DA03 DC02 DC50

DF01 DG23 HA01 HA07 HA11

HA13 HB11 HC12 HC18 HC46

HC52 HC61 HC64 HC71 KA01

KC17 KD02 KD03 KD11 KD12

MA16 NA01 NA02 NA05 NA08